# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-014468

(43)Date of publication of application: 18.01.2002

(51)Int.Cl.

G03F 7/038 CO8F 2/46 CO8F 8/30 C08F290/12 G02B 5/20 GO3F 7/004 G03F 7/027 G03F 7/028

(21)Application number: 2000-194407

(71)Applicant:

MITSUBISHI CHEMICALS CORP

(22)Date of filing:

28.06.2000

(72)Inventor:

TANIGAWA KEIKO

KATO SATOSHI

**FUJIWARA HIDEYORI** 

# (54) PHOTOPOLYMERIZABLE COMPOSITION, PHOTOPOLYMERIZABLE COLORED COMPOSITION AND COLOR FILTER

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a photopolymerizable composition having high sensitivity and excellent also in solubility in a developer solution, a photopolymerizable colored composition for a color filter containing the photopolymerizable composition and a color filter using the photopolymerizable colored composition.

SOLUTION: In the photopolymerizable composition containing a resin binder, a photopolymerizable monomer and a photopolymerization initiator, the resin binder is a polymer obtained by adding an epoxy compound having an ethylenically unsaturated double bond to a polymer having a carboxyl group and adding an isocyanate having an ethylenically unsaturated double bond to a hydroxy group formed by the above addition. The photopolymerizable colored composition contains the photopolymerizable composition, a coloring material and a dispersant. The color filter has an image formed using the photopolymerizable colored composition.

#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

## (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-14468 (P2002-14468A)

(43)公開日 平成14年1月18日(2002.1.18)

								•	
(51) Int.Cl. <sup>7</sup>		識別記号		FΙ				7	テーマコード(参考)
G03F	7/038	501		G 0	3 F	7/038		501	2H025
C08F	2/46			C 0	8 F	2/46			2H048
	8/30					8/30			4J011
290/12				290/12				4J027	
G 0 2 B	5/20	101		G 0	2 B	5/20		101	4 J 1 O O
			審査請求	未請求	未請	項の数8	OL	(全 14 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号		特願2000-194407(P20	00-194407)	(71)	(71) 出願人 000005968 三菱化学株式会社				
(22)出願日		平成12年6月28日(200	n e 58)						·日 C 双 o 巨
(nn) triaist H		M154-0 /150H (500	(72)	東京都千代田区丸の内二丁目5番2号 (72)発明者 谷川 景子					
				(10)	) L ( ) 1 T			古書養区睡士	田町1000番地
								会社横浜総合	
				(72)	発明者				91207111
				\.				市膏葉区鴨志	田町1000番地
				-				会社横浜総合	
				(74)1	人理分	100068			12 m/// 1
						弁理士	長谷	川 — (外	·2名)
									最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 光重合性組成物、光重合性着色組成物およびカラーフィルター

# (57)【要約】

【課題】高感度で現像液の溶解性にも優れた光重合性組成物、それを含むカラーフィルター用の光重合性着色組成物、それを用いたカラーフィルターを提供する。

【解決手段】バインダー樹脂、光重合性モノマーおよび 光重合開始剤を含有してなる光重合性組成物において、 該バインダー樹脂が、カルボキシル基を有する重合体に エチレン性不飽和二重結合を有するエポキシ化合物を付 加反応させ、該付加反応により生成した水酸基に、エチ レン性不飽和二重結合を有するイソシアネートを付加反 応させることにより得られる重合体であることを特徴と する光重合性組成物、該光重合性組成物、色材および分 散剤を含有することを特徴とする光重合性着色組成物、 並びに透明基板上に、該光重合性着色組成物を用いて形 成された画像を有するカラーフィルター。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 バインダー樹脂、光重合性モノマーおよび光重合開始剤を含有してなる光重合性組成物において、該バインダー樹脂が、カルボキシル基を有する重合体にエチレン性不飽和二重結合を有するエポキシ化合物を付加反応させ、該付加反応により生成した水酸基に、エチレン性不飽和二重結合を有するイソシアネートを付加反応させることにより得られる重合体であることを特徴とする光重合性組成物。

【請求項2】カルボキシル基を有する重合体は、下記一 10 般式(I)で示されるカルボキシル基を有するエチレン性 不飽和モノマーと他の重合性モノマーとの共重合体であ ることを特徴とする請求項1記載の光重合性組成物。 一般式(I):

【化1】

(式中、 $R^1$  は水素原子又は置換基を有してもよい炭素数  $1\sim6$  のアルキル基を表し、 $D^1$ は水素原子、炭素数  $1\sim6$  のアルキル基又はカルボキシル基を表し、 $D^2$ は水素原子又はカルボキシル基を有する基を表す。)

【請求項3】上記一般式(I)において、 $D^2$ は、H、 $-Y^2-COOH$ 、 $-Y^2-OCO-Y^3-COOH$ 、 $-Y^2-COOH$ 

【請求項4】上記一般式(I)で示されるカルボキシル基を有するエチレン性不飽和モノマーと共重合する他の重合性モノマーは、下記一般式(II)で示されるビニル化合物及びそれらのマクロモノマーから選ばれることを特徴とする請求項1又は2記載の光重合性組成物。一般式(II):

# [化2] $CH_2 = C(R^1) - D^3$

[式中、 $R^1$  は水素原子あるいは炭素数  $1 \sim 6$  のアルキル基を表し、 $D^3$ は、 $-COOR^2$ 、置換基を有していて 40 も良いフェニル基、又は脂環式ケトアミノ基を表す(但し、 $R^2$ は、置換基を有していても良い炭素数  $1 \sim 6$  のアルキル基、芳香族基、脂環式基を表す)。]

【請求項5】上記バインダー樹脂のGPCにおけるポリスチレン換算重量平均分子量が、1500~15000 0であることを特徴とする請求項1乃至4のいずれか一項記載の光重合性組成物。

【請求項6】上記バインダー樹脂の酸価が5~200mgKOH/gであることを特徴とする請求項1乃至5のいずれか一項記載の光重合性組成物。

【請求項7】請求項1乃至6のいずれか一項に記載の光 重合性組成物、色材および分散剤を含有することを特徴 とする光重合性着色組成物。

【請求項8】透明基板上に、請求項7に記載の光重合性 着色組成物を用いて形成された画素を有するカラーフィ ルター。

## 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、光重合性組成物に関するものであり、特に液晶の表示装置または固体撮像素子と組み合わせて用いるカラーフィルターにおいて、赤、緑、青および樹脂ブラックマトリックス(BM)等の着色画像形成に有用な光重合性着色組成物に適した光重合性組成物に関するものである。又、本発明は、該光重合性組成物を構成分とするカラーフィルター用の光重合性着色組成物、およびこれを用いたカラーフィルターに関するものである。

# [0002]

【従来の技術】従来、顔料を用いたカラーフィルターの 画像形成法としては、染色法、電着法、インクジェット 法、顔料分散法などが知られている。顔料分散法の場 合、バインダー樹脂中に分散剤などにより顔料を分散し てなる着色組成物に、光重合開始剤、光重合性モノマー を添加して感光化した光重合性着色組成物をガラス等の 透明基板上にコートして乾燥後、マスクを用いて露光 し、現像を行い着色パターンを形成、加熱してパターン を固着する。これらの工程を各色ごとに繰り返し、カラ ーフィルターを形成する。このように光重合性着色組成 物を用いたカラーフィルターの画像形成においては、十 分な解像性、基板との良好な密着性、低現像残渣などが 求められている。さらに近年では、色濃度が高いカラー フィルターや光学濃度の高い樹脂ブラックマトリクスが 要求されており、光重合性着色組成物中における顔料や カーボンブラックなどの色材の含量が高くなる傾向にあ る。このような顔料や色材の含量が高い光重合性着色組 成物を用いて画素を形成するには、光重合性着色組成物 に含まれる光重合性組成物の割合が低くなるにつれ、そ れ自体の感光性(硬化性) および現像液に対する溶解性 がいずれも高いレベルで両立していることが要求され る。

#### [0003]

【発明が解決しようとする課題】一般に光重合性組成物の硬化性の向上は、該組成物中のバインダー樹脂に光重合可能なエチレン性不飽和基の導入量を増やすことによって達成されるが、他方、エチレン性不飽和基の導入量を増やすことは、光重合性組成物のアルカリ水溶液(現像液)への溶解性の低下を招く。このように光重合性組成物における硬化性と現像液に対する溶解性はトレードオフの関係にあり、光重合性着色組成物中における光重6性組成物の割合が減少するにつれその両立は困難にな

っていく。本発明は、光に対し高感度であると同時にアルカリ現像液にたいする溶解性にも優れた光重合性組成物、その光重合性組成物を含むカラーフィルター用の光重合性着色組成物及びそれを用いたカラーフィルターを提供することを目的とする。

#### [0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは鋭意検討の結果、光重合性着色組成物に含まれるバインダー樹脂を構成する単量体の種類や、各単量体の含有率、光重合性の有無などが、光重合性着色組成物の現像性、感度など 10と複雑に関連し、さらにこれら諸要件を適切に組み合わせることが必要であることを見いだした。そして、バインダー樹脂として、特定構造の単量体を用いて形成された共重合体から所定の方法で得られるカルボキシル基とエチレン性不飽和二重結合を有する共重合体を使用することによって、溶解性、感光性等の特性バランスに優れた光重合性組成物が得られるという結論に達し、本発明を完成するに至った。

【0005】本発明の要旨は、バインダー樹脂、光重合性モノマーおよび光重合開始剤を含有してなる光重合性 20組成物において、該バインダ樹脂が、カルボキシル基を有する重合体にエチレン性不飽和二重結合を有するエポキシ化合物を付加反応させ、該付加反応により生成した水酸基に、エチレン性不飽和二重結合を有するイソシアネートを付加反応させることにより得られる重合体であることを特徴とする光重合性組成物、色材および分散剤を含有することを特徴とする光重合性着色組成物、並びに透明基板上に、該光重合性着色組成物を用いて形成された画像を有するカラーフィルターに存する。 30

【0006】本発明の好適な態様としては、上記カルボキシル基を有する重合体は、下記一般式(I)で示されるカルボキシル基を有するエチレン性不飽和モノマーと他の重合性モノマーとの共重合体であり、一般式(I); 【化3】

(式中、 $R^1$  は水素原子又は置換基を有してもよい炭素数  $1 \sim 6$  のアルキル基を表し、 $D^1$ は水素原子、炭素数  $1 \sim 6$  のアルキル基又はカルボキシル基を表し、 $D^2$ は 水素原子又はカルボキシル基を有する基を表す。)、また、上記一般式(I)において、 $D^2$ は、H、 $-Y^2-C$  OOH、 $-Y^2-OCO-Y^3-COOH$ 、 $-Y^2-C(COOH)-Y^4-COOH$ 、又は $-Y^2-R^6$ で示されることが挙げられる(但し、 $-Y^2-$ は、アルキレン基、 $-Y^3-$ は、炭素数  $2 \sim 4$  のアルキレン基、アルケニレン基又はフェニレン基、 $-Y^4-$ は、炭素数  $2 \sim 4$  のアルキレン基又はアエーレン基、 $-Y^4-$ は、炭素数  $2 \sim 4$  のアルキレン基又はアエーレン基、 $-Y^4-$ は、炭素数  $2 \sim 4$  のアルキレン基又はアナニレン基、 $-Y^4-$ は、炭素数  $2 \sim 4$  のアルキレン基又はアナニレン基、 $-Y^4-$ は、炭素数  $2 \sim 4$  のアルキレン基又はアルケニレン基、 $-Y^4-$ は、フタル酸基、又はヘキサヒドロフタル酸基を表す。)。

【0007】更に、上記一般式(I)で示されるカルボキシル基を有するエチレン性不飽和モノマーと共重合する他の重合性モノマーとしては、下記一般式(II)で示されるビニル化合物及びそれらのマクロモノマーから選ばれることが挙げられ、一般式(II);

#### 【化4】 $CH_2 = C(R^1) - D^3$

[式中、 $R^1$  は水素原子あるいは炭素数  $1\sim 6$  のアルキル基を表し、 $D^3$ は、 $-COOR^2$ 、置換基を有していても良いフェニル基、又は脂環式ケトアミノ基を表す(但し、 $R^2$ は、置換基を有していても良い炭素数  $1\sim 6$  のアルキル基、芳香族基、脂環式基を表す)。]、上記バインダー樹脂のGPCにおけるポリスチレン換算重量平均分子量が、 $1500\sim 15000$  のであり、又酸価が $5\sim 200$  mg KOH/g であることも挙げられる。

[0008]

【発明の実施の形態】以下、本発明を詳細に説明する。 本発明の光重合性組成物は高い光硬化性と、現像液に対 する優れた溶解性とをあわせ持ち、カラーフィルター用 の光重合性着色組成物に好適なものであるが、このよう な優れた特性は、該組成物のバインダー樹脂として、① カルボキシル基を有する重合体に、②エチレン性不飽和 二重結合を有するエポキシ化合物を付加せしめ、さらに 付加反応により生成する水酸基に、3エチレン性不飽和 二重結合を有するイソシアネートを付加反応せしめるこ とにより合成された、光重合性機能を有するポリマーを 使用することにより発現させ得るのである。そして、本 発明のバインダー樹脂の基幹樹脂ポリマーであるカルボ キシル基を有する重合体は、例えば上記一般式(I)で示 されるカルボキシル基を有するエチレン性不飽和モノマ ーと上記一般式(II)で示される他の重合性モノマーとを 共重合することにより取得することが出来る。

【0009】なお、以下、本明細書において、「(メタ)アクリル〜」、「(メタ)アクリレート」等は、「アクリル〜またはメタクリル〜」、「アクリレートまたはメタクリレート」等を意味するものとし、例えば「(メタ)アクリル酸」は「アクリル酸またはメタクリル酸」を意味するものとする。

【0010】本発明のバインダー樹脂は、カルボキシル基を有するエチレン性不飽和モノマーと、他の任意の重合可能なモノマーをラジカル反応など任意の方法で共重合することにより得られるカルボキシル基を有する重合体(以下、基幹ポリマーと称することもある)に、エチレン性不飽和二重結合を有するエポキシ化合物を基幹ポリマーのカルボキシル基の少なくとも一部に付加反応せしめ、さらに付加反応により生成する水酸基の少なくとも一部にエチレン性不飽和二重結合を有するイソシアネートを付加反応させることにより合成される。

【0011】本発明のバインダー樹脂の基幹ポリマーを 形成するカルボキシル基を有するエチレン性不飽和モノ 50 マーとしては、例えば下記一般式(I)で表される。

[化5]

$$D^{1} R^{1}$$
  
 $CH = C-COO-D^{2}$  (1)

式中、R1は水素原子又は置換基を有してもよい炭素数 1~6のアルキル基を表し、D'は水素原子、炭素数1 ~6のアルキル基又はカルボキシル基を表し、D²は水 素原子又はカルボキシル基を有する基を表す。式中、D <sup>2</sup>のカルボキシル基を有する基としては、-Y<sup>2</sup>-COO  $H = Y^2 - OCO - Y^3 - COOH = -Y^2 - C(COO)$ H)-Y'-COOH、又は-Y2-R'で示され基から選 ばれる(但し、-Y<sup>2</sup>-は、アルキレン基、-Y<sup>3</sup>-は、 炭素数2~4のアルキレン基、アルケニレン基又はフェ ニレン基、-Y'-は、炭素数2~4のアルキレン基又 はアルケニレン基、R<sup>6</sup>は、フタル酸基、又はヘキサヒ ドロフタル酸基を表す。)。

【0012】カルボキシル基を有するエチレン性不飽和 モノマーとして具体的には、(メタ)アクリル酸、(無 水)マレイン酸、クロトン酸、イタコン酸、フマル酸等 の不飽和脂肪族カルボン酸、2-(メタ)アクリロイロ 20 キシエチルコハク酸、2-アクリロイロキシエチルアジ ピン酸、2-(メタ) アクリロイロキシエチルフタル 酸、2-(メタ) アクリロイロキシエチルヘキサヒドロ フタル酸、2-(メタ) アクリロイロキシエチルマレイ ン酸、2-(メタ) アクリロイロキシプロピルコハク 酸、2-(メタ) アクリロイロキシプロピルアジピン 酸、2-(メタ)アクリロイロキシプロピルヘキサヒド ロフタル酸、2-(メタ)アクリロイロキシプロピルフ タル酸、2-(メタ) アクリロイロキシプロピルマレイ ン酸、2-(メタ)アクリロイロキシブチルコハク酸、 2- (メタ) アクリロイロキシブチルアジピン酸、2-(メタ) アクリロイロキシブチルヘキサヒドロフタル 酸、2-(メタ)アクリロイロキシブチルフタル酸、2 (メタ)アクリロイロキシブチルマレイン酸等の(メ タ) アクリロイロキシ低級アルキル基を有する脂肪族又 は芳香族ジカルボン酸、或いは (メタ) アクリル酸に ε ーカプロラクトン、βープロピオラクトン、γーブチロ ラクトン、δーバレロラクトン等のラクトン類を付加さ せたものである単量体などが挙げられる。これらの中、 特に好ましいものは(メタ)アクリル酸である。これら 40 のモノマーは単独でも複数種使用してもよい。

【0013】上記カルボキシル基を有するエチレン性不 飽和モノマーと共重合し得る他の重合性モノマーは、例 えば下記一般式(II)で示されるモノマー及びそれらのマ クロモノマーから選ばれる。

## 【化6】

一般式 (II) ;  $CH_2=C(R^1)-D^3$ 

[式中、R1は水素原子あるいは炭素数1~6のアルキ ル基を表し、D³は、-COOR²、置換基を有していて も良いフェニル基、又は脂環式ケトアミノ基を表す(但 50 に限定されず、例えば、重合開始剤の存在下、適当な溶

し、R<sup>2</sup>は、置換基を有していても良い炭素数1~6の アルキル基、芳香族基、脂環式基を表す)。] 【0014】他の共重合可能な任意のモノマーとして は、特に限定されないが、具体的にはメチル (メタ) ア クリレート、エチル (メタ) アクリレート、プロピル (メタ) アクリレート、イソプロピル (メタ) アクリレ ート、ブチル(メタ)アクリレート、イソブチル(メ タ) アクリレート、tert-ブチル (メタ) アクリレー ト、ベンジル(メタ)アクリレート、フェニル(メタ) アクリレート、シクロヘキシル(メタ)アクリレート、 フェノキシエチル (メタ) アクリレート、2-エチルへ キシル (メタ) アクリレート、イソボルニル (メタ) ア クリレート、2-ヒドロキシエチル(メタ)アクリレー ト、テトラヒドロフルフリル (メタ) アクリレート等の (メタ) アクリル酸エステル類; N-ビニルピロリド ン;スチレンおよびその誘導体、α-メチルスチレン等 のスチレン類、(メタ) アクリルアミド、メチロール (メタ) アクリルアミド、アルコキシメチロール (メ タ) アクリルアミド、ジアセトン (メタ) アクリルアミ ド等のアクリルアミド類; (メタ) アクリロニトリル、 エチレン、プロピレン、ブチレン、塩化ビニル、酢酸ビ ニル等のその他のビニル化合物、およびポリメチルメタ クリレートマクロモノマー、ポリスチレンマクロモノマ 一、ポリ2-ヒドロキシエチルメタクリレートマクロモ ノマーなどのマクロモノマー類などが挙げられる。特に 好ましくは、スチレン、メチルメタクリレート、シクロ ヘキシルメタクリレート、ベンジルメタクリレート、ブ チルメタクリレート、イソブチルメタクリレートおよび テトラヒドロフルフリル (メタ) アクリレートである。

【0015】本発明のバインダー樹脂における基幹ポリ マー中の、カルボキシル基を有するモノマー単位の占め る割合の比率は、10~90mo1%であることが好ま しく、さらに好ましくは、20~80mo1%である。 10mo1%より少ないと、エポキシ基との付加反応に よるエチレン性不飽和二重結合を有する側鎖の導入が十 分にできないため、感度が低下し、90mo1%より多 いと、光重合性組成物のパターニング性が悪化する傾向 がある。更に、本発明の基幹ポリマーの酸価は、100  $\sim 600$  mg KOH/g であるのが好ましい。100 m gKOH/gより低いと、続いて行われるエポキシ化合 物の付加反応によるエチレン性不飽和二重結合を有する 側鎖の導入が十分に行われないため、感度が低下し、6 00mgKOH/gより高いと、光重合性組成物のパタ ーニング性が悪化する傾向がある。

これらは単独でも複数種併用してもよい。

【0016】本発明のカルボキシル基を有する基幹ポリ マーは、上記カルボキシル基を有するエチレン性不飽和 モノマーと、該モノマーと共重合し得る重合性モノマー を任意の方法で重合して得られるが、重合反応条件は特

媒中、50~150℃に加熱することにより行われる。 重合開始剤としては、2,2'ーアゾビスイソブチロニトリル等のアゾ系、ラウロイロパーオキサイド、ベンゾイルパーオキサイド等の過酸化物系のラジカル反応触媒を使用することができ、溶媒としては上記モノマーを溶解するものであれば良く、アセトン、メチルエチルケトン等のケトン類、テトラヒドロフラン等のエーテル類、酢酸エチル、酢酸ブチル等のエステル類、エタノール等のアルコール類、プロピレングリコールモノアルキルエーテルアセテート類が挙げられる。

【0017】本発明のバインダー樹脂の製造においては、上記基幹ポリマーに含まれるカルボキシル基の少なくとも一部にエチレン性不飽和基とエポキシ基とを有す\*

\* る化合物を付加反応させ、この付加反応により水酸基を 形成することが必要である。以下、この付加反応方法に ついて述べる。

【0018】エチレン性不飽和基とエポキシ基を有する化合物としては、グリシジル(メタ)アクリレート、アリルグリシジルエーテル、αーエチルアクリル酸グリシジル、クロトニルグリシジルエーテル、(イソ)クロトン酸グリシジルエーテル、Nー(3,5-ジメチルー4ーグリシジル)ベンジルアクリルアミド、(3,4-エポキシシクロヘキシル)メチル(メタ)アクリレートや下記に掲げる化合物(1)~(13)等が挙げられる。

(2)

【0019】 【化7】

$$CH_2 = C - C - O$$
 (1)

×

(式中、R」は水素原子又はメチル基を表す)

※【化8】

[0020]

$$R_1 O C H_2 = C - C - O - R_2 - O$$

(式中、R₁は水素原子又はメチル基、R₂は炭素数1~ ★【0021】 10のアルキレン基を表す) ★ 【化9】

$$CH_{2} = \stackrel{R_{1}}{C} - \stackrel{O}{C} - O - R_{2} - \stackrel{O}{\bigcirc}$$
(3)

 (式中、R₁は水素原子又はメチル基、R₂は炭素数1~
 ☆【0022】

 10のアルキレン基を表す)
 ☆【化10】

(式中、R₁は水素原子又はメチル基、R₂は炭素数1~
 10のアルキレン基、R₃は炭素数1~10の炭化水素
 基、kは0又は1~10の整数を表す)

$$CH_2 = \overset{R_1}{C} - \overset{O}{C} - O - R_2$$
 (5)

(式中、R₁は水素原子又はメチル基、R₂は炭素数1~【0024】10のアルキレン基を表す)【化12】

$$CH_{2} = \stackrel{R_{1}}{C} - \stackrel{Q}{C} - \stackrel{R_{1}}{C} - \stackrel{N}{N} - R_{2} - 0 - R_{2} - \stackrel{Q}{}$$
(6)

(式中、R,は各々独立に水素原子又はメチル基、R2は【0025】炭素数1~10のアルキレン基を表す)【化13】

$$CH_{2} = \stackrel{R_{1}}{C} - \stackrel{R_{1}}{C} - \stackrel{R_{1}}{N} - R_{2} - \bigcirc_{O}$$
(7)

(式中、R,は各々独立に水素原子又はメチル基、R。は 炭素数 $1 \sim 10$ のアルキレン基を表す)

\* (式中、R,は水素原子又はメチル基、R<sub>2</sub>は炭素数1~ 10のアルキレン基を表す)

10

[0026]

【化14】

【0027】 \* 【化15】

$$CH_{2} = \stackrel{R_{1}}{C} - \stackrel{U}{C} - O - R_{2} \longrightarrow O \longrightarrow O$$
(8)

$$CH_2 = \overset{R_1}{C} - \overset{O}{C} - O - R_2 - \overset{O}{C} - O - CH_2 - O - CH_2 - \overset{O}{C} - O - CH_2 -$$

(式中、R₁は水素原子又はメチル基、R₂は炭素数1~ 10のアルキレン基を表す)

1 0 のアルキレン基を表す) 【 0 0 2 9 】

【0029】

★ (式中、R₁は水素原子又はメチル基、R₂は炭素数 1 ~ 1 0 のアルキレン基を表す)

【0030】 【化18】

$$CH_{2} = \stackrel{R_{1}}{C} - \stackrel{O}{C} - O \xrightarrow{CH_{2} - O} CH_{2} - O$$

$$CH_{2} = O \xrightarrow{CH_{2} - O} CH_{2} - O$$

$$CH_{2} = O \xrightarrow{CH_{2} - O} CH_{2} - O$$

$$CH_{2} = O \xrightarrow{CH_{2} - O} CH_{2} - O$$

$$O \xrightarrow{CH_{2} - O} CH_{2} - O$$

(式中、R<sub>1</sub>は水素原子又はメチル基を表す)

☆【化19】

[0031]

$$C H_{2} = \overset{R_{1}}{C} - \overset{O}{C} - O \xrightarrow{O - C H_{2}} C H \xrightarrow{O} O \xrightarrow{(13)} C H$$

(式中、R<sub>1</sub>は水素原子又はメチル基を表す)

【0032】上記化合物の内、エポキシ基が脂環式エポキシ基である化合物が好ましい。特に好ましくは、

(3,4-エポキシシクロヘキシル)メチル(メタ)ア エポキシ基とを有する化合物を、触媒としてトリエチル クリレートである。カルボキシル基を有する基幹ポリマ アミン、ベンジルメチルアミン等の3級アミン、ドデシ ーのカルボキシル基にエチレン性不飽和基とエポキシ基 50 ルトリメチルアンモニウムクロライド、テトラメチルア

を有する化合物を反応させる方法としては公知の手法を 用いることができる。例えば、上記カルボキシル基を有 する基幹ポリマー(重合体)及びエチレン性不飽和基と エポキシ基とを有する化合物を、触媒としてトリエチル アミン、ベンジルメチルアミン等の3級アミン、ドデシ ルトリメチルアンモニウムクロライド。テトラメチルア ンモニウムクロライド、テトラエチルアンモニウムクロライド等の4級アンモニウム塩、ピリジン、トリフェニルフォスフィン等、また重合禁止剤として、pーメトキシフェノール、ハイドロキノン、ナフチルアミン等を用い、有機溶剤中反応温度50~150℃で数~数十時間反応させることにより重合体のカルボキシル基にエポキシ基を付加反応させ、これにより水酸基を形成すると同時にエチレン性不飽和結合を有する基を導入することが出来る。

【0033】本発明における、バインダー樹脂の基幹ポ 10 リマーが有するカルボキシル基へのエチレン性不飽和二 重結合を有するエポキシ化合物の付加量は、基幹ポリマーに含まれるカルボキシル基の10~95mo1%であることが必要であり、好ましくは30~90mo1%である。10mo1%より少ないと、架橋密度が不足し、感度が低下する。95mo1%より多いと、アルカリ現像性が不足し、パターニング性を悪化させる。

【0034】本発明のバインダー樹脂は、上記基幹ポリマーのカルボキシル基の少なくとも一部にエチレン性不飽和基とエポキシ基とを有する化合物を付加反応させる20ことによって得られる水酸基を有する重合体に、更にエチレン性不飽和二重結合を有するイソシアネートを付加反応させることにより製造される。本発明における、エチレン性不飽和二重結合を有するイソシアネートは、特に限定されるものではないが、具体的には、(メタ)アクリロイルオキシアルキルイソシアネートが挙げられる。(メタ)アクリロイルオキシアルキルイソシアネートとしては、(メタ)アクリロイルオキシ基が炭素数1~6のアルキレン基を介してイソシアネート基(-NCO)と結合したもので、具体的には、2-アクリロイル 30オキシエチルイソシアネート、2-メタクリオイルオキシエチルイソシアネート等が例示される。

【0035】本発明における基幹ポリマーの、カルボキシル基とエチレン性不飽和二重結合を有するエポキシ化合物の付加反応により生成する水酸基に対するエチレン性不飽和二重結合を有するイソシアネートの付加量は、該水酸基に対して、 $5\sim100\,\mathrm{mol}\%$ 、好ましくは、 $30\sim100\,\mathrm{mol}\%$ である。 $5\,\mathrm{mol}\%$ より少ないと、架橋基増量による感度向上の効果が薄い。

【0036】エポキシ化合物付加反応により生成する水 40酸基と、エチレン性不飽和二重結合を有するイソシアネートとの反応は、該イソシアネートを、少量の触媒の存在下、エポキシ化合物付加反応により得られた重合体の溶液中に滴下し、 $50\sim110$  で数時間~数十時間反応させることにより行われる。触媒としては、ジブチルチンジラウレート、ジオクチルチンジラウレート等が挙げられ、またp- メトキシフェノール、ヒドロキノン、ナフチルアミン等の重合禁止剤が必要に応じて添加される。なお、エチレン性不飽和二重結合を有するイソシアネートの一部は、基幹ポリマーの有するカルボキシル基 50

と反応してもよい。本発明のバインダー樹脂の二重結合 当量[エチレン性不飽和二重結合基(C=C)1モル当 たりの樹脂重量]は、通常1000以下、好ましくは7 00以下、更に好ましくは500以下である。

12

【0037】本発明のバインダー樹脂のGPCにおけるポリスチレン換算重合平均分子量(以下、分子量と略称する)は、組成物の所望の特性に応じて、適宜選定することができるが、好ましくは1,500~150,000、さらに好ましくは3,000~100,000である。1500未満では十分な硬化膜強度が得られず、また150,000を超えると塗布性が悪化する傾向にある。また、適度なアルカリ現像性を付与するためには、その酸価が5~200mgKOH/gであることが好ましく、10~160mgKOH/gであることがより好ましい。

【0038】本発明の光重合性組成物に用いられる光重合性モノマーとは、エチレン性不飽和基を少なくとも1個有する化合物である。分子内にエチレン性不飽和基を1個有する化合物の具体例としては、(メタ)アクリル酸、(メタ)アクリル酸のアルキルエステル、アクリロニトリル、スチレン、エチレン性不飽和結合を1個有するカルボン酸と多(単)価アルコールのモノエステル等が挙げられる。

【0039】本発明においては、光重合性モノマーとして1分子中にエチレン性不飽和基を二個以上有する多官能エチレン性単量体を使用する事が望ましい。かかる多官能エチレン性単量体の例としては、例えば脂肪族ポリヒドロキシ化合物と不飽和カルボン酸とのエステル;芳香族ポリヒドロキシ化合物と不飽和カルボン酸とのエステル;脂肪族ポリヒドロキシ化合物、芳香族ポリヒドロキシ化合物等の多価ヒドロキシ化合物と不飽和カルボン酸及び多価カルボン酸とのエステル化反応により得られるエステルなどが挙げられる。

【0040】前記脂肪族ポリヒドロキシ化合物と不飽和 カルボン酸とのエステルとしては特に限定されないが、 エチレングリコールジアクリレート、トリエチレングリ コールジアクリレート、トリメチロールプロパントリア クリレート、トリメチロールエタントリアクリレート、 ペンタエリスリトールジアクリレート、ペンタエリスリ トールトリアクリレート、ペンタエリスリトールテトラ アクリレート、ジペンタエリスリトールテトラアクリレ ート、ジペンタエリスリトールペンタアクリレート、ジ ペンタエリスリトールヘキサアクリレート、グリセロー ルアクリレート等の脂肪族ポリヒドロキシ化合物のアク リル酸エステル、これら例示化合物のアクリレートをメ タクリレートに代えたメタクリル酸エステル、同様にイ タコネートに代えたイタコン酸エステル、クロネートに 代えたクロトン酸エステルもしくはマレエートに代えた マレイン酸エステル等が挙げられる。

【0041】芳香族ポリヒドロキシ化合物と不飽和カル

ボン酸とのエステルとしては、ハイドロキノンジアクリ レート、ハイドロキノンジメタクリレート、レゾルシン ジアクリレート、レゾルシンジメタクリレート、ピロガ ロールトリアクリレート等の芳香族ポリヒドロキシ化合 物のアクリル酸エステル及びメタクリル酸エステル等が 挙げられる。

【0042】不飽和カルボン酸または多価カルボン酸 と、多価ヒドロキシ化合物のエステル化反応により得ら れるエステルとしては必ずしも単一物ではないが代表的 な具体例を挙げれば、(メタ)アクリル酸、フタル酸、 及びエチレングリコールの縮合物; (メタ) アクリル 酸、マレイン酸、及びジエチレングリコールの縮合物; (メタ) アクリル酸、テレフタル酸及びペンタエリスリ トールの縮合物; (メタ) アクリル酸、アジピン酸、ブ タンジオール及びグリセリンの縮合物等がある。

【0043】その他、本発明に用いられる多官能エチレ ン性単量体の例としては、ポリイソシアネート化合物と 水酸基含有(メタ)アクリル酸エステルまたはポリイソ シアネート化合物とポリオールおよび水酸基含有(メ タ)アクリル酸エステルを反応させて得られる様なウレ タン (メタ) アクリレート類; 多価エポキシ化合物とヒ ドロキシ (メタ) アクリレート又は (メタ) アクリル酸 との付加反応物のようなエポキシアクリレート類;エチ レンビスアクリルアミド等のアクリルアミド類:フタル 酸ジアリル等のアリルエステル類;ジビニルフタレート 等のビニル基含有化合物等が有用である。

【0044】本発明に用いられる光重合開始剤は、活性 光線によりエチレン性不飽和基を重合させる化合物であ れば特に限定されないが、例えば、2-(4-メトキシ フェニル) -4, 6-ビス (トリクロロメチル) -s- 30 トリアジン、2-(4-メトキシナフチル)-4、6-ビス (トリクロロメチル) -s-トリアジン、2-(4 ーエトキシナフチル)ー4,6ービス(トリクロロメチ ル) -s-トリアジン、2-(4-エトキシカルボニル ナフチル) -4, 6-ビス (トリクロロメチル) -s-トリアジン等のハロメチル化トリアジン誘導体、2-ト リクロロメチルー5-(2'-ベンゾフリル)-1. 3, 4ーオキサジアゾール、2ートリクロロメチルー5 -[β-(2'-ベンゾフリル) ビニル]-1, 3, 4ーオキサジアゾール、2-トリクロロメチル-5- [β 40 3, 4-オキサジアゾール、2-トリクロロメチル-5 -フリル-1,3,4-オキサジアゾール等のハロメチ ル化オキサジアゾール誘導体、2-(2'-クロロフェ ニル) -4, 5-ジフェニルイミダゾール2量体、2-(2' - クロロフェニル) - 4, 5 - ビス (3' - メトキシフェニル)イミダゾール2量体、2-(2'-フル オロフェニル) -4, 5-ジフェニルイミダゾール2量 体、2-(2'-メトキシフェニル)-4,5-ジフェニルイミダゾール2量体、(4′ーメトキシフェニル) 50

-4, 5-ジフェニルイミダゾール2量体等のイミダゾ ール誘導体等が挙げられる。

【0045】他の光重合開始剤として、ベンゾインメチ ルエーテル、ベンゾインフェニルエーテル、ベンゾイン イソブチルエーテル、ベンゾインイソプロピルエーテル 等のベンゾインエーテル類、2-メチルアントラキノ ン、2-エチルアントラキノン、2-t-ブチルアント ラキノン、1-クロロアントラキノン等のアントラキノ ン誘導体、ベンズアンスロン誘導体、ベンゾフェノン、 ミヒラーケトン、2-メチルベンゾフェノン、3-メチ ルベンゾフェノン、4-メチルベンゾフェノン、2-ク ロロベンゾフェノン、4ーブロモベンゾフェノン、2-カルボキシベンゾフェノン等のベンゾフェノン誘導体、 2, 2-ジメトキシー2-フェニルアセトフェノン、 2, 2-ジエトキシアセトフェノン、1-ヒドロキシシ クロヘキシルフェニルケトン、αーヒドロキシー2ーメ チルフェニルプロパノン、1-ヒドロキシ-1-メチル エチルー (p-イソプロピルフェニル) ケトン、1-ヒ ドロキシ-1- (p-ドデシルフェニル) ケトン、2-メチルー (4' - (メチルチオ) フェニル) - 2 - モルホリノー1ープロパノン、1、1、1ートリクロロメチ ルー (p-ブチルフェニル) ケトン等のアセトフェノン 誘導体、チオキサントン、2-エチルチオキサントン、 2-イソプロピルチオキサントン、2-クロロチオキサ ントン、2, 4-ジメチルチオキサントン、2, 4-ジ エチルチオキサントン、2,4-ジイソプロピルチオキ サントン等のチオキサントン誘導体等が挙げられる。

【0046】更に、p-ジメチルアミノ安息香酸エチ ル、pージエチルアミノ安息香酸エチル等の安息香酸エ ステル誘導体、9-フェニルアクリジン、9- (p-メ トキシフェニル) アクリジン等のアクリジン誘導体、 9, 10-ジメチルベンズフェナジン等のフェナジン誘 導体、ジーシクロペンタジエニルーTi-ジークロライ ド、ジーシクロペンタジエニルーTi-ビスーフェニ ル、ジーシクロペンタジエニル-Ti-ビス-2,3, 4, 5, 6-ペンタフルオロフェニー1-イル、ジーシ クロペンタジエニルーTiービス-2, 3, 5, 6-テ トラフルオロフェニー1ーイル、ジーシクロペンタジエ ニルーTiービスー2, 4, 6-トリフルオロフェニー 1-イル、ジーシクロペンタジエニルーTi-2, 6-ジーフルオロフェニー1ーイル、ジーシクロペンタジエ ニルーTi-2, 4-ジーフルオロフェニー1-イル、 ジーメチルシクロペンタジエニルーTiービスー2, 3, 4, 5, 6ーペンタフルオロフェニー1ーイル、ジ -メチルシクロペンタジエニル-Ti-ビス-2,6-ジーフルオロフェニー1ーイル、ジーシクロペンタジエ  $= \nu - T i - 2$ ,  $6 - \mathcal{Y} - \mathcal{Y} \nu + 1 - 3 - (\ell^2 \nu - 1 - 1)$ イル) -フェニー1-イル等のチタノセン誘導体等が挙 げられる。これらの光重合開始剤の中では、ビイミダゾ ール誘導体またはチタノセン誘導体が特に重合効率が高

いので好ましい。

【0047】また、これらの光重合開始剤と併用される 好ましい増感色素としては、例えば特開平3-2397 03号公報、特開平5-289335号公報に記載の複 素環を有するクマリン化合物、特開昭63-22111 0 号公報に記載されている3 - ケトクマリン化合物、特 開平4-221958号公報、特開平4-219756 号公報に記載のキサンテン色素、特開平6-19240 号公報に記載のピロメテン色素、特開昭47-2528 号公報、特開昭54-155292号公報、特開昭56 -166154号公報、特開昭59-56403号公報 に記載の (p-ジアルキルアミノベンジリデン) ケト ン、スチリル系色素、特開平6-295061号公報に 記載のジュロリジル基を有する増感色素、WO96/2 3237号公報記載のジアミノベンゼン化合物等を挙げ ることができる。

【0048】これらの増感色素のなかで特に好ましいの は、アミノ基含有増感色素であり、より具体的には、ア ミノ基及びフェニル基を同一分子内に有する化合物であ る。具体的に例示するならば、例えば、4,4'ービス 20 (ジメチルアミノ) ベンゾフェノン、4, 4' ービス (ジエチルアミノ) ベンゾフェノン、2-アミノベンゾ フェノン、4-アミノベンゾフェノン、4、4' -ジア ミノベンゾフェノン、3, 3' ージアミノベンゾフェノ ン、3,4-ジアミノベンゾフェノンなどのベンゾフェ ノン系化合物、2- (p-ジメチルアミノフェニル) ベ ンゾオキサゾール、2- (p-ジエチルアミノフェニ ル) ベンゾオキサゾール、2-(p-ジメチルアミノフ ェニル) ベンゾ [4, 5] ベンゾオキサゾール、2-(p-ジメチルアミノフェニル) ベンゾ [6, 7] ベン ゾオキサゾール、2,5-ビス(p-ジエチルアミノフ ェニル) ベンゾ [6, 7] ベンゾオキサゾール、2, 5 ビス(p-ジエチルアミノフェニル) 1, 3, 4ーオ キサゾール、2- (p-ジメチルアミノフェニル)ベン ゾチアゾール、2- (p-ジエチルアミノフェニル) ベ ンゾチアゾール、2-(p-ジメチルアミノフェニル) ベンズイミダゾール、2- (p-ジエチルアミノフェニ ル)ベンズイミダゾール、2,5-ビス(p-ジエチル アミノフェニル) 1, 3, 4-チアジアゾール、(p-ジメチルアミノフェニル) ピリジン、(p-ジエチルア 40 ミノフェニル) ピリジン、2-(p-ジメチルアミノフ ェニル) キノリン、2- (p-ジエチルアミノフェニ ル) キノリン、2- (p-ジメチルアミノフェニル) ピ リミジン、2-(p-ジエチルアミノフェニル)ピリミ ジンなどのpージアルキルアミノフェニル基含有化合物 等を挙げることができる。

【0049】なお、上記増感色素のほかに、2ーメルカ プトベンゾチアゾール、2-メルカプトベンゾオキサゾ ール、2-メルカプトベンゾオキサゾール等の芳香族メ ルカプト化合物;ミヒラーズケトン等のジアルキルベン 50 ク13)、ローダミン6GCP(45160)、ローダ

ゾフェノン系化合物;ヘキサンジチオール、トリメチロ ールプロパントリスチオグリコネート、ペンタエリスリ トールテトラキスチオプロピオネート等の多官能チオー ル化合物などの連鎖移動剤を、光重合開始剤とともに使 用してもよい。

16

【0050】本発明の光重合性組成物は、上記バインダ 一樹脂、光重合性モノマーおよび光重合開始剤に加え、 色材を含有させることによりカラーフィルターの画素 (赤、青、緑の画素および樹脂ブラックマトリクス) の 形成に有効な光重合性着色組成物となすことができる。 カラーフィルターの画素を形成させるための色材として は、各種染顔料が使用できるが、耐熱性、耐光性等の点 から顔料が好ましい。

【0051】本発明の光重合性着色組成物のカラーフィ ルターの画素を形成すために用いられる着色顔料として は、アゾ系、フタロシアニン系、キナクリドン系、ベン ツイミダゾロン系、イソインドリノン系、ジオキサジン 系、インダンスレン系、ペリノン系等の有機顔料の他に 種々の無機顔料等も利用可能である。例えば、下記に示 すC. I. (カラーインデックス)ナンバーの顔料等を好適に用いるこ とができる。

C. I. 赤; 9、97、122、123、149、16 8, 177, 180, 192, 215, 216, 21 7, 220, 223, 224, 226, 227, 22 8, 240

C. I. 青; 15、15; 6、22、60、64

C. I. 緑;7、36

C. I. 黒;7

C. I. 黄色; 20、24、86、93、109、11 0, 117, 125, 137, 138, 139, 14

7、148、153、154、166、168

C. I. オレンジ; 36、43、51、55、59、6

C. I. バイオレット; 19、23、29、30、3 7, 40, 50

C. I. 茶; 23、25、26

【0052】また本発明の光重合性着色組成物を用い て、カラーフィルターの樹脂ブラックマトリクスを形成 する場合には、黒色の色材が用いられる。黒色色材は単 色で黒色の色材を単独もしくは複数使用しても、或い は、赤、緑、青色等の色材の混合による黒色色材が使用 可能である。また、これら色材は無機または有機の顔 料、染料の中から適宜選択することができる。使用する 色材が無機、有機顔料の場合には平均粒径 1 μ m以下、 好ましくは0. 5 μ m以下に分散処理して用いるのが好 ましい。

【0053】混合使用可能の色材の具体例としてはビク トリアピュアブルー (42595)、オーラミンO (4 1000)、カチロンブリリアントフラビン(ベーシッ

ミンB (45170)、サフラニンOK70:100 (50240)、エリオグラウシンX(42080)、 No. 120/リオノールイエロー (21090)、リ オノールイエローGRO(21090)、シムラーファ ーストイエロー8GF (21105)、ベンジジンイエ ロー4T-564D(21095)、シムラーファース トレッド4015 (12355)、リオノールレッド7 B4401 (15850)、ファーストゲンブルーTG R-L (74160)、リオノールブルーSM (261 50)、リオノールブルーES(ピグメントブルー1 5:6)、リオノーゲンレッドGD(ピグメントレッド 168)、リオノールグリーン2YS(ピグメントグリ ーン36)等が挙げられる(なお、上記の()内の数 字は、カラーインデックス (C. I. No.) を意味す

【0054】また、さらに他の混合使用可能な顔料につ いてC. I. ナンバーにて示すと、例えば、C. I. 黄 色顔料20、24、86、93、109、110、11 7, 125, 137, 138, 147, 148, 15 3、154、166、C. I. オレンジ顔料36、4 3、51、55、59、61、C. I. 赤色顔料9、9 7, 122, 123, 149, 168, 177, 18 0, 192, 215, 216, 217, 220, 22 3, 224, 226, 227, 228, 240, C. 1. バイオレット顔料19、23、29、30、37、 40、50、C. I. 青色顔料15、15:1、15: 4、22、60、64、C. I. 緑色顔料7、C. I. ブラウン顔料23、25、26等を挙げることができ

【0055】また、単独使用可能な黒色色材としては、 カーボンブラック、アセチレンブラック、ランプブラッ ク、ボーンブラック、黒鉛、鉄黒、アニリンブラック、 シアニンブラック、チタンブラック等が挙げられる。こ れらの中で、カーボンブラックが遮光率、画像特性の観 点から好ましい。カーボンブラックの例としては、以下 のようなカーボンブラックが挙げられる。

三菱化学社製(商品名): MA7、MA8、MA11、 MA100、MA220、MA230、#52、#5 0、#47、#45、#2700、#2650、#22 00, #1000, #990, #900.

デグサ社製(商品名):Printex95、Prin tex90, Printex85, Printex7 5, Printex55, Printex45, Pri ntex40, Printex30, Printex 3、PrintexA、PrintexG、Speci alBlack550, SpecialBlack35 O, Special Black 250, Special Black 100

【0056】キャボット社製(商品名): Monarc

0, Monarch 120, Monarch 800, M onarch4630、REGAL99、REGAL9 9R、REGAL415、REGAL415R、REG AL250, REGAL250R, REGAL330, BLACK PEARLS480, PEARLS130 コロンビヤン カーボン社製:RAVEN11、RAV EN15、RAVEN30、RAVEN35、RAVE N40, RAVEN410, RAVEN420, RAV EN450, RAVEN500, RAVEN780, R AVEN850, RAVEN890H, RAVEN10 00, RAVEN1020, RAVEN1040 なお、上記のカーボンブラックは、他の黒色または有色 の無機、有機顔料と併用しても良い。又、高い光学濃度 及び高い表面抵抗率を有する樹脂ブラックマトリクスの 製造には樹脂被覆されたカーボンブラックを用いるのが 特に好ましい。

【0057】本発明における光重合性組成物は、バイン ダー樹脂100重量部に対して、光重合性モノマー10 ~200重量部の範囲にするのが現像性、感度の観点か ら好ましく、光重合開始剤は0.05~70重量部の範 囲で用いられるのが好ましい。また本発明の光重合性着 色組成物において、色材は全固形分に対して、好ましく は15~70wt%の範囲で添加する。本発明ではこれ ら必須成分以外に有機溶剤、顔料分散剤、密着向上剤、 塗布性向上剤、現像改良剤、紫外線吸収剤、酸化防止剤 等を適宜添加することができる。また、基板との密着性 を改善するため、シランカップリング剤を添加するのが 好ましい。

【0058】シランカップリング剤の種類としては、エ ポキシ系、メタクリル系、アミノ系等種々の物が使用で きるが、特にエポキシ系のシランカップリング剤が好ま しい。本発明の光重合性着色組成物は、常法に従って製 造される。例えば色材と、有機溶剤、分散機能を有する バインダー樹脂、顔料分散剤等を分散処理することによ りインキを調製し、更にバインダー樹脂、光重合性モノ マーおよび光重合開始剤等を配合、混合し均一な溶液と することにより得られる。

【0059】有機溶剤としては特に制限は無いが、例え ば、ジイソプロピルエーテル、ミネラルスピリット、n ーペンタン、アミルエーテル、エチルカプリレート、n ーヘキサン、ジエチルエーテル、イソプレン、エチルイ ソブチルエーテル、ブチルステアレート、n-オクタ ン、バルソル#2、アプコ#18ソルベント、ジイソブ チレン、アミルアセテート、ブチルブチレート、アプコ シンナー、ブチルエーテル、ジイソブチルケトン、メチ ルシクロヘキセン、メチルノニルケトン、プロピルエー テル、ドデカン、Socal solvent No. 1およびNo. 2、アミルホルメート、ジヘキシルエー テル、ジイソプロピルケトン、ソルベッソ#150、酢 h460、Monarch430、Monarch28 50 酸ブチル (n、sec、t)、ヘキセン、シェル TS

28 ソルベント、ブチルクロライド、エチルアミルケ トン、エチルベンゾネート、アミルクロライド、エチレ ングリコールジエチルエーテル、エチルオルソホルメー ト、メトキシメチルペンタノン、メチルブチルケトン、 メチルヘキシルケトン、メチルイソブチレート、ベンゾ ニトリル、エチルプロピオネート、メチルセロソルブア セテート、メチルイソアミルケトン、メチルイソブチル ケトン、プロピルアセテート、アミルアセテート、アミ ルホルメート、ビシクロヘキシル、ジエチレングリコー ルモノエチルエーテルアセテート、ジペンテン、メトキ 10 シメチルペンタノール、メチルアミルケトン、メチルイ ソプロピルケトン、プロピルプロピオネート、プロピレ ングリコールーtーブチルエーテル、メチルエチルケト ン、メチルセロソルブ、エチルセロソルブ、エチルセロ ソルブアセテート、カルビトール、シクロヘキサノン、 酢酸エチル、プロピレングリコール、プロピレングリコ ールモノメチルエーテル、プロピレングリコールモノメ チルエーテルアセテート、プロピレングリコールモノエ チルエーテル、プロピレングリコールモノエチルエーテ ルアセテート、ジプロピレングリコールモノエチルエー 20 テル、ジプロピレングリコールモノメチルエーテル、プ ロピレングリコールモノエチルエーテルアセテート、ジ プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート、 3-メトキシプロピオン酸、3-エトキシプロピオン 酸、3-エトキシプロピオン酸エチル、3-メトキシプ ロピオン酸メチル、3-メトキシプロピオン酸エチル、 3-メトキシプロピオン酸プロピル、3-メトキシプロ ピオン酸ブチル、ジグライム、ジプロピレングリコール モノメチルエーテル、エチレングリコールアセテート、 エチルカルビトール、ブチルカルビトール、エチレング 30 リコールモノブチルエーテル、プロピレングリコールー t ーブチルエーテル、3-メチル-3-メトキシブタノ ール、トリプロピレングリコールメチルエーテル、3-メチルー3ーメトキシブチルアセテート等の有機溶剤を 具体的に挙げることができる。

【0060】溶剤は各成分を溶解または分散させることができるもので、沸点が100~200℃の範囲のものを選択するのが好ましい。より好ましくは120~170℃の沸点をもつものである。これらの溶剤は単独もしくは混合して使用することができる。分散処理において40は、特に顔料分散剤として高分子分散剤を用いると経時の分散安定性に優れるので好ましい。通常、色材はあらかじめペイントコンディショナー、サンドグラインダー、ボールミル、ロールミル、ストーンミル、ジェットミル、ホモジナイザー等を用いて分散処理するのが好ましい。分散処理により色材が微粒子化されるためレジストの塗布特性の向上が達成される。

【0061】サンドグラインダーで分散させる場合には、0.1から数ミリ径のガラスビーズ又はジルコニアビーズが好ましく用いられる。分散させる条件は、通

常、温度は0℃から100℃であり、好ましくは、室温から80℃の範囲である。分散時間はインキの組成(黒色色材、溶剤、分散剤)及びサンドグラインダーの装置サイズ等により適正時間が異なるため適宜調節する。

20

【0062】次に上記分散処理により得られたインキにバインダー樹脂、光重合性モノマー、光重合開始剤、有機溶剤を配合、混合し均一な溶液とする。製造工程においては微細なゴミ等の異物が感光液に混じることが多いため、得られた光重合性着色組成物はフィルター等により濾過処理するのが望ましい。次いで、本発明の光重合性着色組成物を用いた赤、緑、青の各画素、樹脂ブラックマトリクスの形成及びこれを有するカラーフィルターの製造方法について説明する。

【0063】まず、透明基板上に、色材を含む光重合性 着色組成物をスピナー、ワイヤーバー、フローコータ 一、ダイコーター、ロールコーター、スプレー等の塗布 装置により塗布し、乾燥して塗布膜を形成した後、該塗 布膜の上にフォトマスクを置き、該フォトマスクを介し て画像露光、現像、必要に応じて熱硬化或いは光硬化す ることにより所定の色のパターンが形成される。色材と して赤、緑、青色色材を用いれば画素が形成でき、黒色 色材を用いれば樹脂ブラックマトリクスが形成できる。 この工程を繰り返すことによりカラーフィルターを形成 する。

【0064】ここで用いる透明基板は、カラーフィルター用の透明基板であり、その材質は特に限定されるものではないが、例えば、ポリエチレンテレフタレート等のポリエステルやポリプロピレン、ポリエチレン等のポリオレフィン等、ポリカーボネート、ポリメチルメタクリレート、ポリスルホンの熱可塑性プラスチックシート、エポキシ樹脂、ポリエステル樹脂、ポリ(メタ)アクリル樹脂等の熱硬化性プラスチックシート、或いは各種ガラス板等を挙げることができる。特に、耐熱性の点からガラス板、耐熱性プラスチックが好ましく用いられる。

【0065】このような透明基板には、表面の接着性等の物性を改良するために、あらかじめ、コロナ放電処理、オゾン処理、シランカップリング剤やウレタンポリマー等の各種ポリマーの薄膜処理等を行うこともできる。乾燥にはホットプレート、IRオーブン、コンベクションオーブン等を用いることができ、好ましい乾燥条件は40~150℃、乾燥時間は10秒~60分の範囲である。

【0066】また、露光に用いる光源は、例えば、キセノンランプ、ハロゲンランプ、タングステンランプ、高圧水銀灯、超高圧水銀灯、メタルハライドランプ、中圧水銀灯、低圧水銀灯等のランプ光源やアルゴンイオンレーザー、YAGレーザー、エキシマーレーザー、窒素レーザー等のレーザー光源等が挙げられる。特定の照射光の波長のみを使用する場合には光学フィルターを利用することもできる。

【0067】現像処理は、未露光部のレジスト(光重合 性着色組成物) 膜を溶解させる能力のある溶剤であれば 特に制限は受けないが、アルカリ現像液を使用するのが 好ましい方法である。このようなアルカリ現像液とし て、例えば、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、炭 酸カリウム、炭酸水素カリウム、珪酸ナトリウム、珪酸 カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等の無機 のアルカリ剤、或いはジエタノールアミン、トリエチル アミン、トリエタノールアミン、水酸化テトラアルキル アンモニウム塩、テトラメチルアンモニウムヒドロキサ 10 イド等の有機のアルカリ剤を含有した水溶液が挙げられ る。なお、溶解能力のある有機溶剤、例えばアセトン、 塩化メチレン、トリクレン、シクロヘキサノンは環境汚 染、人体に対する有害性、火災危険性などをもつため好 ましくない。

【0068】アルカリ現像液には、必要に応じ、界面活 性剤、水溶性の有機溶剤、湿潤剤、水酸基又はカルボン 酸基を有する低分子化合物等を含有させることもでき る。特に、界面活性剤は現像性、解像性、地汚れなどに 対して改良効果をもつものが多いため添加するのは好ま 20 しい。例えば、現像液用の界面活性剤としては、ナフタ レンスルホン酸ナトリウム基、ベンゼンスルホン酸ナト リウム基を有するアニオン性界面活性剤、ポリアルキレ ンオキシ基を有するノニオン性界面活性剤、テトラアル キルアンモニウム基を有するカチオン性界面活性剤等を 挙げることができる。

【0069】現像処理方法については特に制限は無い が、通常、10~50℃、好ましくは15~45℃の現 像温度で、浸漬現像、スプレー現像、ブラシ現像、超音 波現像等の方法により行われる。形成された樹脂ブラッ 30 クマトリクスおよび画素は画像形成後に膜強度、耐溶剤 性および耐アルカリ性等の向上をはかるため、熱硬化処 理を行う事が好ましい。この熱硬化処理は150℃以上 300℃未満で行う事が好ましい。150℃以下では熱 硬化が不十分な為、膜強度、耐溶剤性および耐アルカリ 性等に問題が生じやすい。300℃以上では過度の体積 収縮が起こり、基板に対する密着性や精度に問題が生じ やすい。

# [0070]

【実施例】以下実施例及び合成例を挙げて本発明を更に 40 詳細に説明するが、本発明はその要旨を超えない限り以 下の実施例に限定されるものではない。

【0071】<合成例1>酸価240、分子量1380 0のスチレン・ $\alpha$ -メチルスチレン・アクリル酸樹脂 (モノマー比 (mol) 49:9:42) 10g、p-メトキシフェノール0.5g、テトラエチルアンモニウ ムクロライド0.2g、プロピレングリコールモノメチ ルエーテルアセテート21.9gをフラスコに仕込み、 (3, 4-エポキシーシクロヘキシル) メチルアクリレ

させた。このようにして得られた光重合性共重合体のG PCによる重合平均分子量はポリスチレン換算で、17 800であった。KOHによる中和滴定を行ったとこ ろ、酸価は85mgKOH/gであった。

【0072】<合成例2>合成例1で得られた共重合体 18.1g、ジオクチルチンジラウレート0.002 g、プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテー ト4. 6 gをフラスコに仕込み、メタクリロイルオキシ エチルイソシアネート3.1gを滴下し、70℃の温度 で、7時間反応させた。このようにして得られた光重合 性バインダー樹脂のGPCによる重合平均分子量はポリ スチレン換算で、28500であった。またKOHによ る中和滴定を行ったところ、酸価は63mgKOH/gであっ た。反応液をヘキサンに再沈し、精製を行い、1H-N MRで測定したところ、各ユニットの構成比(モル比) は、スチレン/α-メチルスチレン/アクリル酸/ (3, 4-エポキシーシクロヘキシル) メチルアクリレ ート/メタクリロイルオキシエチルイソシアネート=3 8/7/32/16/7であった。また、二重結合当量

【0073】<合成例3>酸価240、分子量1380 0のスチレン・α-メチルスチレン・アクリル酸樹脂 (モノマー比 (mol) 49:9:42) 10g、p-メ トキシフェノール0.5g、テトラエチルアンモニウム クロライド0.2g、プロピレングリコールモノメチル エーテルアセテート23.2gをフラスコに仕込み、

は、482であった。

(3, 4-エポキシーシクロヘキシル) メチルアクリレ ート5. 70gを滴下し、90℃の温度で32時間反応 させた。このようにして得られた光重合性バインダー樹 脂のGPCによる重合平均分子量はポリスチレン換算 で、20100であった。KOHによる中和滴定を行っ たところ、酸価は5.6 mgKOH/gであり、(3, 4-エポ)キシーシクロヘキシル)メチルアクリレートは、原料で あるスチレン・アクリル酸樹脂の-COOH基の64m o 1%に付加していた。

【0074】<実施例1>顔料としてフタロシアニンブ ルー22.4g、高分子分散剤8.97g、分散助剤 1. 12g、溶剤としてプロピレングリコールモノメチ ルエーテルアセテート74gをジルコニアビーズを入れ たペイントコンディショナーで分散し、青色インキを得 た。ここで、フタロシアニンブルーは、東洋インキ社 (株)製リオノールブルーES、高分子分散剤はビックケ ミー社(株)製Disperbyk161、分散助剤はソ ルスパース5000 (ゼネカ社(株)製) を用いた。

【0075】このようにして得られた青色インキ5.6 7gと合成例2で得られたアルカリ可溶性樹脂溶液5. 63g、光重合性モノマーとしてジペンタエリスリトー ルヘキサアクリレート0.75g、光重合開始剤として 2, 2'-ビス(O-クロロフェニル)-4, 4'5, ート4.50gを滴下し、90℃の温度で32時間反応 50 5′ーテトラフェニルビイミダゾール0.10g、増感 色素として、4,4'ービス(ジエチルアミノ)ベンゾフェノン0.07g、連鎖移動剤として2ーメルカプトベンゾチアゾール0.02g、フッ素系界面活性剤(住友3M社製FC-430)を0.001g、溶剤としてプロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート12.65gを攪拌、混合し、光重合性青色組成物を得た。

【0076】ガラス基板(旭硝子社製「AN635」)上に前記光重合性青色組成物をスピンコートし、ホットプレートで70℃にて2分30秒加熱乾燥し、厚さ1.5 $\mu$ mの光重合性青色層を得た。この塗膜に超高圧水銀灯を用いて100mJ/cm²の紫外線を、フォトマスクを介して照射した。この後アルカリ現像液(炭酸カリウム2.1 $\psi$ t%、炭酸水素カリウム0.15 $\psi$ t%、界面活性剤:花王製「エマルゲンA-60」4.0 $\psi$ t%水溶液)でシャワー現像し超純水で10秒水洗し、青色パターンを形成した。現像後のパターンを観察したところ、100mJ/cm²の露光で、40秒の現像で未露光部が溶解除去でき、ライン形状、密着性の良好なパターンが得られた。

 \*必要であった。未露光部を溶解除去するのに90秒の現像を要した。ライン形状、密着性が良好なパターンが得られた。

【0078】以上より、本発明の光重合性着色組成物は、比較例に示した従来の組成物より感度が高いため、少ない光量にて充分に硬化し、かつアルカリ現像液への溶解時間も短くなるため、生産性にも優れていることがわかる。よって、本発明の光重合性着色組成物を用いて画素およびブラックマトリックスを形成することにより、安定して高品質のカラーフィルターを製造することができる。

#### [0079]

【発明の効果】以上に示したように、光重合性組成物のバインダー樹脂として、カルボキシル基を有する重合体において、そのカルボキシル基の一部にエチレン性不飽和二重結合を有するエポキシ化合物を付加反応させ、生成した水酸基に、更にエチレン性不飽和二重結合を有するイソシアネートを付加反応させることにより得られる共重合体を使用することにより、感度を向上させ、かつアルカリ現像液に対する溶解性を向上させることができるので、該光重合性組成物を用いた光重合性着色組成物により、カラーフィルターの製造における作業効率を大幅に高めることが可能となった。

# フロントページの続き

(51) Int. Cl. <sup>7</sup>		識別記号	FI			テーマコード(参考)
G 0 3 F	7/004	501	G 0 3 F	7/004	5 0 1	
		5 0 5			5 0 5	
	7/027			7/027		
	7/028			7/028		

## (72)発明者 藤原 英資

神奈川県横浜市青葉区鴨志田町1000番地 三菱化学株式会社横浜総合研究所内 Fターム(参考) 2H025 AA01 AA04 AB13 AC01 AD01 BC14 BC31 BC52 BC81 BC92 CA01 CA14 CA22 CA28 CA39 CC11 CC20 FA03 FA17 2H048 BA02 BA11 BA16 BA17 BA25 BA28 BA29 BA60 BB02 BB14 BB15 BB42 4J011 QA13 QA14 QA15 QA18 QA20 QA23 QA24 QB02 QB03 QB20 QC03 SA14 SA16 SA19 SA20 SA22 SA23 SA25 SA26 SA27 SA29 SA34 SA63 SA64 SA78 SA83 SA88 TA03 TA04 TA07 UA01 UA02 VA01 WA01 4J027 AA01 AA02 AE07 AJ01 AJ05 BA13 BA19 BA20 BA23 BA25 BA26 BA27 BA28 CA34 CB10 CC03 CC05 CC07 CD10 4J100 AA02Q AA03Q AA04Q AB02Q AB03Q AC03Q AG04Q AJ01P AJ02P AJ08P AJ09P AK32P AL03Q AL04Q AL08P AL08Q AL09Q AL11Q AL91P AM02Q AM15Q AM21Q AQ08Q BA03H BA03Q BA04Q BA14Q BA15H BA15P BA16P BA28H BA38H

> BC03H BC04H BC04P BC04Q BC08Q BC12H BC43P BC43Q BC53H BC53Q CA03 CA31 DA01 DA29 HA00 HA11 HA61 HA62 HC39 HC51 JA32 JA38